

(19) RU (11) 2 195 946 (13) C2

(51) MIIK7 A 61 K 35/60

РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

- (21), (22) Заявка: 99121332/14, 11.03.1998
- (24) Дата начала действия патента: 11.03.1998
- (30) Приоритет: 11.03.1997 СА 2,199,694
- (43) Дата публикации заявки: 20.07.2001
- (46) Дата публикации: 10.01.2003
- (56) Ссылки: RU 2066181 C1, 10.09.1996. EP 0028254 A1, 13.05.1981. US 4822607 A, 18.04.1998. WO 99/32722 A1, 07.12.1995. WO 96/23512 A1, 08.08.1996. WO 91/11193 A1, 08.08.1991.
- (85) Дата перевода заявки РСТ на национальную фазу: 11.10.1999
- (86) Заявка РСТ: CA 98/00202 (11.03.1998)
- (87) Публикация РСТ: WO 98/40088 (17.09.1998)

Z

ć

m

ď

(98) Адрес для переписки: 129010, Москва, ул. Б.Спасская, 25, стр.3, ООО "Юридическая фирма Городисский и Партиеры", пат. пов. Н.Г.Лебедевой

- (71) Заявитель: ЛЕ ЛАБОРАТОРИЗ АЕТЕРНА ИНК. (СА)
- (72) Изобретатель: ДЮПОН Эрик (СА)
- (73) Патентообладатель: ЛЕ ЛАБОРАТОРИЗ АЕТЕРНА ИНК. (СА)
- (74) Патентный поверенный:

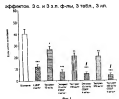
C Internative Rosebsetars

N

(54) ПРОТИВООПУХОЛЕВЫЕ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА, ВКЛЮЧАЮЩИЕ КОМБИНАЦИЮ ЖСТРАКТА ХРЯЩА И АНТИНЕОПЛАСТИЧЕСКОГО АГЕНТА, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИЕ ВЫССОУЮ ЭФФЕКТИВНОСТЬ ДЕЙСТВИЯ ПРИ НИЗКИХ ТОКСИЧЕСКИХ ПОБОЧНЫХ ЭФФЕКТАХ

(67) Изобретение относится к медицине, а именью к получению лекарственных средств для противостуколевой тералии. Отмовно новое примененье ижидого вострата хращи, одержащего молекулы с моли, до 500 с дв. в качестве средства для защить больного от токолчевых любочных аффонтов, пригушки введению алинеоптистическом жейотов, рамущих введению алинеоптистическом жейотов, доставе фармацеля триментиле в составе фармацеции применения применен

для лечения, содержащих ангинеопластический ангит. Комбинированная терапия обеспечивает более высокую эффективность противоспухолевого действия за счет снижения побочных токсических





(19) RU (11) 2 195 946 (13) C2

(51) Int. Cl.7 A 61 K 35/60

RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

(12) ABSTRACT OF INVENTION

- (21), (22) Application: 99121332/14, 11.03.1998
- (24) Effective date for property rights: 11.03.1998
- (30) Priority: 11.03.1997 CA 2,199,694
- (43) Application published: 20.07.2001
- (46) Date of publication: 10.01.2003 (85) Commencement of national phase: 11.10.1999
- (86) PCT application:

FIELD:

a

therapeutic

- CA 98/00202 (11.03.1998) (87) PCT publication:
 - WO 98/40088 (17.09.1998)
- (98) Mail address: 129010, Moskva, ul. B.Spasskaja, 25, str.3, OOO *Juridicheskaja firma Gorodisskij i Partnery*, pat.pov. N.G.Lebedevoj

medicine,

liquid cartilaginous

kit containing an (71) Applicant: LE LABORATORIZ AETERNA INK. (CA)

N

O

9

4

a

S

o

c

- (72) Inventor: DJuPON Ehrik (CA)
- (73) Proprietor: LE LABORATORIZ AETERNA INK. (CA)
- (74) Representative: Egorova Galina Borisovna

(54) ANTITUMOR THERAPEUTIC PREPARATIONS INCLUDING THE COMBINATION OF CARTILAGINOUS EXTRACT AND THAT OF ANTINEOPLASTIC AGENT PROVIDING HIGH EFFICIENCY AT LOW TOXIC SIDE **EFFECTS**

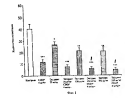
pharmacology.

higher efficiency of

extract



C



Это изобретение относится противоопухолевым терапевтическим средствам, включающим

антинеопластические агенты и экстракт хряща, обладающий противоопухолевой активностью

Известный уровень техники Данные заявители уже описывали биологическую активность, выявленную в хрящевой ткани, а именно в хряще акулы. Способы получения экстрактов хряща и свойства самих экстрактов раскрыты В международных публикациях WO 95/32722, WO 96/23512 и WO 97/16197. Эти способы обычно включают стадии: гомогенизации и экстракции хряща акулы до получения смеси частиц хряща со средним размером приблизительно 500 мкм и неочищенного жидкого экстракта, отделения указанных частиц от указанного неочищенного жидкого экстракта и такого фракционирования указанного жидкого экстракта, при котором получают молекулы, имеющие молекулярный вес менее чем приблизительно 500 кДа. Эти способы применимы к экстракции

любого происхождения. Жидкие экстракты хряща акулы протестированы различными методами и они обладают антиангиогенной, антиколлагенолитической активностями, поямым антипропиферативным действием на опухолевые клетки и противовоспалительной

активностью.

ဖ

O

ဖ

4

m

биологически активных веществ из хряща

Эти экстракты хряща описаны как эффективные противоопухолевые средства и одновременно безвредные, так как у получавших его животных и больных не выявлено никаких серьезных побочных эффектов, прямо связанных с их пероральным введением. Жидкий экстракт хряща акулы и экстракт хряща из любого другого источника, имеющий эквивалентную противоопухолевую активность, входят в объем настоящего изобретения и будут обозначаться как "экстракты хряща".

общирный Изрестен терапевтических агентов, применяемых для лечения рака. Противоопухолевые агенты включают, не ограничиваясь этим. следующие, представленные ниже элементы:

Алкилирующие агенты Алкилсульфонаты: бусульфан.

Этиленимины: тиотепа.

Азотистые аналоги иприта: хлорамбуцил, циклофосфамид, эстрамустина фосфата натриевая соль, ифосфамид, меклоретамина гидрохлорид, мелфалан

Производные нитрозомочевины: кврмустин, ломустин, стрептозоцин.

Соединения, содержащие платину: карбоплатин, цисплатин.

Антиметабслиты Аналоги фолиевой кислоты: метотрексат натоия кладрибин. Аналоги

пурина: меркаптопурин, тиогуанин. пиримидина: цитарабин, Анапоги фтороурацил

Производные мочевины

гидроксимочевина Цитотоксические антибиотики

Антрациклины: даунорубицин, доксорубицина гидрохлорид, эпирубицина гидрохпорид, идарубицина гидрохпорид.

Актиномицины: дактиномицин. Прочие цитотоксические антибиотики: блеомицина сульфат, митомицин, митотан,

митоксантрона гидрохлорид. Растительные алкалоиды и другие

натуральные продукты Эпиподофиллотоксины: этопозид,

тенипозил

Таксаны: доцетаксел, паклитаксел. Алкалоиды барвинка и аналоги винбластина сульфат, викристина сульфат, виндезина сульфат, винорелбина тартрат.

Прочие противоопухолевые средства: альтретамин, амсакрин, 1-аспарагиназа, дакарбазин, флударабина фосфат, порфимер натрия прокарбазина гидрохлорид, третиноин (полная транс-форма ретиноевой кислоты), с системным введением.

Антиангиогенные средства: маримастат, сурамин, TNP 470, талидомид и лучевая терапия.

Большинство из этих актинеопластических или противоопухолевых агентов имеют ограничения в отношении безопасности, так как они высокотоксичны, например в эффективных дозах они вызывают тяжелые нежелательные эффекты.

Общеизвестным для медицины является факт. что нет идеальной противоопухолевой терапии. Фармакологи и онкологи всегда должны балансировать между максимально эффективной дозой и ее токсическими побочными эффектами. В 30 результате этого эффективная доза

антинеопластического агента может быть дана в виде субмаксимальной дозы, для того, чтобы избежать, насколько это возможно. слишком тяжелых токсических побочных эффектов. Таким образом, к сожалению, 35 стремление избежать тяжелых побочных эффектов часто преобладает над

стремлением достичь максимальной эффективности. Экстракты хряща, которые заявители уже

описали (цитируется выше), обладают антипролиферативной активностью отношении опухолевых клеток in vivo, зта активность, вероятно, обусловлена по крайней мере сочетанием прямой противоопухолевой активности,

антиколлагенолитической и антиангиогенной активностями. Этот экстракт обладает хорошо подтвержденной противоопухолевой активностью и лишен токсических побочных

эффектов. Так как в настоящее время исследования в этой области направлены на создание такой противоопухолевой терапии, которая должна характеризоваться аффективностью, приближающейся к 100%, и токсичностью, приближающейся к 0%, то становится хорошо понятным, что

противоопухолевые композиции, приближающиеся к этим золотым стандартам,

будут всячески приветствоваться. Поэтому существует необходимость в антинеопластических терапевтических

высокую средствах, сочетающих эффективность противоопухолевого действия со слабыми токсическими побочными эффектами.

Краткое изложение существа изобретения В настоящем изобретении предпагается усовершенствованная противоопухолевая терапия, включающая введение эффективного отношении

-2

В целом преимущества, которые вносит экстракт хряща, заключаются в дополнительном увеличении эффективности противоопухолевого действия и в защите от токсических побочных эффектов.

Целью настоящего изобретения является, следовательно, обеспечение применения обладающего экстракта хряща, противоопухолевой активностью, для увеличения противоопухолевой активности антинеопластических агентов. комбинированной противоопухолевой терапии больного которому вводят эффективное В отношении противоопухолевого действия количество антинеопластического агента, и для защиты больного от увеличения токсических побочных эффектов, присущих введению антинеопластического агента.

антименной насиченности о ееги а. Комбинированная противоопухопевая гералия может иметь две формы: 1) введение больному композиции античенопратического агента и экстракта хряща и 2) раздельное введение больному античенопратического агента и экстракта хряща, частично совпадающее по рамени или орноврементое (объчно обозначаемое как "сопутствующее рачение").

В первом предпочтительном варианте осуществления изобретения количество антинеопластического агента противоопухолевого действия составляет его субоптимальную дозу, а количество экстракта хряща, вводимое в сочетании с ним, дополнительно усиливает эффективность противоопухолевого лействия антинеопластического агента без увеличения, а лучше даже со снижением токсических побочных эффектов, присущих введению более высокой дозы антинеспластического агента, которая бы характеризовалась эффективностью противоопухолевого действия, эквивалентной комбинированной

ø

O

ø

a

Выбор субоптимальной или оптимальной дозы антинеопластического агента зависит исключительно от агрессивности опухоли, подвергаемой лечению, и тяжести побочных эффектов антинеопластического агента.

Антинеопластическим агентом может быть бусульфын, тисителя, эхпорамбуль, циклофоофамид, эстрамуютина фосфата натривава соль, ифоофамид, мемпоретами натривава соль, ифоофамид, мемпоретами крамуютин, стрептозоциян, карроплатин, циклотатин, метотремсат натрия, кладриочин, меркаптотруян, тисуранин, цигалогиян, меркаптотруян, тисуранин, цигалогиян, меркаптотруян, тисуранин, цигалогиян, меркаптотруян, тисуранин, цигалогиян, меркаптотруян, тисуранин, меркаптотруян, тисуранин, меркаптотруян, тисуранин, меркаптотруян, тисуранин, меркаптотруян, тисуранин, меркаптотруян, меркаптотруян, меркаптотруян, меркаптотрумин, м

фтороурацил, гидроксимочевина, даунорубицин, доксорубицина гидрохлорид, эпирубицина гидрохлорид, идарубицина гидрохлорид, дактиномицин, блеомицина сульфат, митомицин, митотан, митоксантрона гидрохлорид, этопозид, тенипозил винбластина 15 доцетаксел, паклитаксел. сульфат, винкристина сульфат, виндезина сульфат, винорелбина тартрат, альтретамин, амсакрин, 1-аспарагиназа, дакарбазин, флударабина фосфат, порфимер натрия, гидрохлорид. третиноин прокарбазина (полная транс-форма ретиноевой кислоты), маримастат, сурамин, TNP 470, талидомид и

лучевая терапия.
В конкретном варианте осуществления изобретения антинеопластическим агентом

явиляется цисплатин.

Другой целью настоящего изобретения
является обеспечение продуктами, которые
могут быть использованы для нового
практического применения экстракта хряща.

Одним из продуктов является противоопусопевая композиция, включающая компичество антинеопластического агента для противоопусопевого действия и компичество экстракта хряща для противоопусопевого действия в подходящем фармацевтически приемпечком носитель:

Одним ма других таких продутсе является набор для прогивоопуслевого лечения, который включает первый компонент, состоящий ма вничноопистического атента в лежарственной дозе, эсффективной в лежарственной дозе, эсффективной в тогорой учистивной компонент остоящий из экстракта хувща в лежарственной дозе, эффективной в тиношении прогивостих расписания с отношении прогивостух расписания в тиношении прогивостух расписаний в тиношений в тиношени

отношении противоопухолевого деиствия. Описание предпочтительных вариантов осуществления изобретения

3вавители протестировали действие комбинированной противоспусленой тералим, актисчающей введение экстракта краща и антинеопластического агента, в надожде обнарують можно ли улучшить ферективность их совместного действия без какого-либо увеличения или лучше при

снижении токсических побочных эффектов. Настоящее изобретение будет описано с помощью предпочтительных вариантов его соуществления и с дополнительной ссылкой на следующие прилагаемые чертежи, целью

которых является только иллюстрация изобретения, но не ограничение его объема.

Крягюю описание чартожой На филуре 1 прадствалено снюжение колнчества метастазов в LLC модели слухсли мышей. Мышям с LLC модели слухсли ле перодально васодили увеличивающиеся дозы ходиого эметратка храща (АК-X). Одного или в соочетании с цислатичном (СОБР). Тестировали такою действае одного СОБР. Контролем слухкли мыши, получавшие солевой раствор.

На фигуре 2 представлены изменения

веса тела мышей с LLC моделью опухоли, обработанных цисплатином.

увеличивающимися количествами жидкого экстракта хряща (АЕ-Х), одного или в сочетании с цисплатином CDDP, в сравнении с животными, обработанными солевым раствором (контроль).

На фигуре 3 представлена корреляция между количеством лейкоцитов эффективностью противоопухолевого лечения с учетом его токсичности.

Результаты

Заявители охарактеризовали некоторые ингредиенты из запатентованного жидкого экстракта хряща акулы (цитируется выше) и среди других компонентов обнаружили присутствие гипоксантина, его фуранозидного производного и его димеров в суммарной концентрации приблизительно 75 мкг/20 мг сухого веса суммарного жидкого экстракта хряща. Это количество гипоксантина не должно быть токсичным in vivo, хотя не исключено, что оно может быть эффективным в отношении противоопухолевого действия.

Гипоксантин является субстратом для фермента гипоксантингуанинфосфорибозилтрансфераз ы (HGPRT), фермента, переносящего пурины (Weber et a1., 1983). Гипоксантин образует инозинмонофосфат, который является ключевым промежуточным продуктом, участвующим в продукции аденилатов и гуанилатов. Хотя гипоксантин может в конечном итоге вести к включению пуриновых оснований в нуклеотиды и нуклеиновые кислоты, что должно благоприятствовать синтезу ДНК, многие системы клеток могут использовать пурины в различных внутриклеточных каскадах, одни из которых являются активирующими, в то время как другие - ингибирующими. Известно, что іп обладает гипоксантин антипролиферативной активностью в отношении опухолевых клеток, что предполагает, что в раковых клетках ингибирующие пути могут преобладать по отношению к активирующим. У человека получены невероятные

данные, показывающие, что больные, которых лечили одновременно экстрактом хряща и лучевой терапией или химиотерапией, восстанавливались более быстро и у них существенно улучшался общий вид и состояние ногтей и волос. С другой стороны, у тех пациентов, которые принимали только экстракт хряща, также наблюдалось улучшение общего самочувствия, в то время как опухоль регрессировала. Эти наблюдения указывают на то, что экстракт хряща не только эффективен сам по себе в плане торможения пролиферации клеток опухоли, но также противодействует неблагоприятным эффектам другой противораковой терапии и/или создает условия для более быстрого

восстановления после ее действия. Заявители подтвердили наличие противоопухолевой активности экстракта хряща іп vivo на двух моделях животных. DA3 модели опухоли мышей с низким

потенциопом метестазипования и - LLC модели опухоли мышей с высоким потенциалом метастазирования.

DA3 молель Противоопухолевый потенциал экстракта хряща исследовали на модели

аденокарциномы (аллотрансплантат)

молочной железы мышей. DA3 клетки (1.106) инокулировали подкожно в правую боковую сторону живота взрослых мышей линии BALB/с. Эти клетки происходят из аденокарциномы молочной железы мышей,

индуцированной

7,12-диметилбензантраценом (ДМБА). DA3 представляет собой аденокарциному молочной железы мышей, не дающую совсем или дающую малое количество метастазов (D.Medina, J.Nat1. Cancer Inst., 1969, 42: 303-310; ibid , 1976, 57: 1185-1189).

Инокулированные клетки медленно растут іп vivo и образуют солидную опухоль с прогнозом низкого метастазирования.

Жизнеспособность DA3 поддерживается в среде RPMI 1640 с добавкой 50 мкМ меркаптоэтанола, 0,2 мМ раствора Нерез буфера, 1 мМ пирувата Na. 2 мМ L-глутамина, 0,1 мМ заменимых аминожислот, 10 мМ витаминов, 10% околоплодной сыворотки телят и 1%

пенициллин-стрептомицина. Клетки инкубировали при 37°C в атмосфере, содержащей 5% СО2. В этих условиях DA3 клетки пролиферируют, но не 25 дифференцируются. Для индукции опухоли клетки выращивали в полной среде до 70% конфлуенции и затем собирали, применяя раствор трипсин-ЭДТА. Клетки центрифугировали, три раза промывали раствором фосфатного буфера (D-PBS без Ca

** и Mg**) и ресуспендировали до разведения 1,107 клеток/мл. Мышам (п=15) проводили инокупяцию 0.1 мл суспензии и ежедневно перорально вводили экстракт хряща или плацебо (солевой раствор). Введение начинали в день инокуляции DAЗ клеток или 7-ю днями позже после рандомизации Тестировали различные WMBOTHHY концентрации экстракта хряща. Величины доз

экстракта хряща выражали в виде величины сухого веса введенного экстракта хряща на кг веса тела. Каждый третий день проводили мониторинг роста опухоли. Измеряли длину и

ширину опухоли и рассчитывали объем опухоли (cм3) следующим образом (длина (см) • ширина² (см²)/2). Мышей забивали на 54-й день после инокуляции опухоли, в этот момент опухоли удаляли и взвешиввли

При ежедневном введении мышам с DA3 моделью опухоли экстракта хряща в дозах (сухого веса) от 100 до 400 мг/кг после 48-дневной обработки выявлено снижение размеров опухоли более чем на 50% (данные не показаны).

LLC модель

Заявители подтвердили эффективность противоопухолевого действия и защитный эффект экстракта хояща с помощью тестирования действия различных концентраций жидкого экстракта хряща самого по себе или в сочетании с цисплатином (CDDP) на модели карциномы легких Lewis (LLC).

LLC клетки ресуспендировали стерильном PBS (10⁶ клеток/0,2 мл) и имплантировали мышам линии C57B1/6 После 11-дневного периода первичные опухоли достигали среднего объема в 1,0 и удалялись хирургически. После операции мышей рандомизировали в группы O ťΩ σ S a

по 15 хивотных и им вкедневно вводили путем перорального охидеаюто питания контрольный (ослевой) раствор и экстрат хряща в ингервате дох, требуемом для 15-дневного периода лечения На 16-й день после операции животных забивати, летом фексировати в 10% формацияте и потем. Животных соережали в контролируемых условиях температура 22 °С, влажность от 40, о 50%, циям светового дня 12 часов. Они получали пищу и питем ав Июми.

В первом эксперименте животные получали пять внутрибрющинных инъекций СDDР через каждые три дня (1, 2 и 3 м/кг). Экстракт хряща давали рег се экедневно (125 и 50 м/кг). В качестве контроля давали солевой раствор. Результаты представлены в таблине 1

Обнаружено, что экстракт хряща не проявляет ни синергизма, ни антагонизма, но является аддитивным фактором по способности снижать количество легочных метастазов при LLC. CDDP сам по себе в дозе 3 мг/кг вызывает снижение количества метастазов на 54%, в то время как один экстракт хряща в дозах 125 и 500 мг/кг вызывает снижение на 65 и 69% соответственно. Результирующее снижение количества метастазов (85%), наблюдаемое при сочетании действия наиболее высоких доз (500 мг/кг/день) экстракта хряща и CDDP (3 мг), эквивалентно обнаруженному при действии одного CDDP в дозе 5 мг/кг, но без токсичности, выявляемой при этой более высокой дозе CDDP (данные не показаны). Таким образом, добавление экстракта хряща к субоптимальной, характеризующейся низкой CDDP ведет к токсичностью дозе поддержанию такой противометастазной активности, которая обычно наблюдается при действии более высоких доз CDDP

ра втором независомом эксперименте СDD равали а дозе 4 мг/г. Экстрат хряща давали в дозе 4 мг/г. Экстрат хряща давали в дозех 75, 150 и 500 мг/г. В качестве контроля олять давали солевой раствор. Результаты снижения количества метастахов предтавлены на фигур не верение одного СDDР снижало количество метастахов предтавленно на 71%.

В отношении снижения количества метастазов экстрати хряща был эффективан при всех применяемых дозах. Максимальный эффект в отношении снижения количества метастазов проявлялся при дозе 150 мг/кг или выше

co

m

ćO

^

ത

C

Комбинация двух наиболее высоких доз экстракта хряща (150 и 500 мг/кг) и СDDР двет сверхмаксимальный эсфект (85-87%) по сравнению с максимальным эффектом, наблюдаемым при оптимальной дозе одного CDDP (приблизительно 71%).

Токсические побочные эффекты оценивали с помощью измерения веса тела. Результаты проиллюстрированы на фигуре 2. В течение первой недели обработки вес

В течение первои недели опрастогия вес тела возрастал у всех групп. Сбработку начивали на 12-й день от начала настрание предоставление предоставление наблюдаемное между эторой и третьей гочкой времени по графику, возникает в результате операции (на 11-й день), необходимой для удаления первичной опухолевой массы LLC. Черва 15 денё после множуляции обнаружено, что один CDDP был очень токсичным, так как наступало снижение веса тела приблизительно на 16% по сравнению с группой, не обработанной CDDP.

ыртным, постракт уряща при воси доам ие ализи на очение воам том будич в то ме ареми эффективнем в отношени счижения количества петочных магатаваю. При сомбичации с сОDР экстракт уряща проявлета защитый эффект путке счижения степени потеря всез тела, чидущурованной СDРР (дося 25, 150 и 50 мил/ экциясто встракта уряща по сравнению с СОDР, р <00.5 для всего перида обработом).

Дозы, охватывающие 150-500 мг экстракта хряща, можно комбинировать с 3-4 мг CDDP для достижения сверхмаксимального

для достижения сверхмаксимального эффекта без увеличения токсичности, даже при самой высокой дозе CDDP.

Токсичность у животных с раком оценивали по снижению веса тела. Заявители дополнительно охарактеризовали природу эффекта, обеспечиваемого защитного хряща, путем оценки экстрактом гематопогических параметров, а именно количества лейкоцитов периферической крови. Нормальным мышам вводили (в/б) CDDP (3 и 4 мг/кг) на 1, 4, 7, 10 и 13 дни эксперимента. Экстракт хряща вводили перорально в дозе 75, 150 и 500 мг/кг/день. Животных забивали на 15-й день и отбирали образцы крови для подсчета клеток с применением автоматического анализатора клеток крови. Группы состояли из животных, получавших один CDDP, один экстракт хряща, комбинацию обоих или солевой раствор в качестве негативного контроля.

Введение CDDP вызывало значительное снижение числа лейкоцитов (таблицы 2 и 3). Введение экстракта хряща в дополнение к СDDР зашищало против снижения числа лейкоцитов (хрящ по отношению к 3 мг/кг CDDP, p<0,05; хрящ по отношению к 5 мг/кг CDDP, p<0,01). Величины, полученные в индивидуальных группах, которые получали экстракт хряща, объединяли для увеличения статистической значимости количество лейкоцитов наносили на график по отношению к группе, обработанной по определенной схеме (фигура 3). Линейность тренда указывала на чистый монотонный тренд (г²=0,9126) для снижения количества клеток в соответствии со строгостью схемы обработки. Это наблюдение находится в соответствии с защитным эффектом экстракта хряща в отношении популяции лейкоцитов,

50 снижающейся в течение введения CDDP Основываясь на биологической активности, проявленной экстрактом хряща, в настоящее время ожидается, что экстракт хряща может быть применен в качестве дополнения к большому количеству антинеопластических агентов. Комбинации известных антинеопластических агентов с экстрактом хряща должны обеспечить огромные преимущества, являясь высоко эффективными без увеличения токсичности или даже при более низкой токсичности по сравнению с эффективным количеством одного антинеопластического агента. Таким образом, заявители предлагают способ печения опухолей, который включает стадии введения комбинации противоопухолевого количества экстракта хряща противоопухолевого количества

антинеопластического агента, где указанная комбинация обеспечивает высокую эффективность и пониженные побочные эффекты, обусловленные указанным антинеопластическим агентом.

Антинеопластические агенты не
ограничиваются цисплатином. Действительно,
те из них, котсрые представлены выше, вое
являются хорошими примерами кандидатов
для комбинаций настоящего изобретения.

Пониженные токсические эффекты включают улучшение качества волос и ногтей, уменьшение тошноты, увеличение аппетита и все тела, симение подваление активности костного мозга, торможение симения учества лейкоцитов и общее симение болезненного состояния и

смертности.
Настоящее изобретение описано здесь выше со съслисой на конкретные варивиты его ооуществения. Ясно, что следивлияты его ооуществения. Ясно, что следивлияты в этой области опсосбны ооздать модификации, не выше указаний. Эти модификации входят в объем настоящего изобретния, как определяется в прилагаемой формуле изобратения.

Формула изобретения:

- Применение жидкого экотракта хряща акулы, содержащего молекулы с молекулярной массой менее чем приблизительно 500 кДа, в качестве средства для защиты больного от токоических побочных эффектов, присущих введению витинеопластического гента.
- 2. Применение по п. 1, при котором указанный экстракт хряща увеличивает противоопухопевую эффективность с уменьшением указанных токсических побочных эффектов. 3. Фармацевтическая композиция для
- лечения рака и защиты от токсических побочных эффектов, включающая противоопухолевую дозу антинеопластического агента и противоопухолевую и защитную дозу жидкого жстракта куяща вкуль, имеющего молекулярную масоу менее чем 500 кДв, в подходящем фармацеетически приемлемом

Z

N

_

ဖ

Ċ

946

носителе.

4. Фармацеатическая композиция по п. 3, в которой указанный античесплаютический агент выбирают из приппы, осотоящей из бусульсрана, тиотела, хлорамбуция, циклофосфамида, эстрамуютина фосфатанатривеой соли, ифф

- кармустина, ломустина, стрептозоцина, карбоплатина, цисплатина, метотрексата натрия, кладрибина, меркаптопурина, тислуанина, цитарабина, фторурацила, гидроксимочевины, даунорубицина,
- доксорубицина гидрохпорида, запирубицина гидрохпорида, идврубицина гидрохпорида, дактиномицина, митотамицина, шелерамица, альтретамина, митотамина, Lacnaparusasu, альтретамина, митотамина, Lacnaparusasu,
- дакарбазина, флударабина фосфата, порфимера натрия, прокарбазина 5 гидрохлорида, третиночна (полная транс-форма ретиноевой кислоты),
- транс-форма ретиноевой кислоты), маримастата, сурамина, TNF 470 и талидомида. 5. Набор для лечения рака и защиты от
- этнаюр для теченям раки и зацита и токток-некомх побочных эффектов, который за киточвет первый компочент, состоящей и лекарстенной форме, эффективной для лекарстенной форме, эффективной для лекения опухолей, и вгорой компочент, состоящий из миркого экспракта хряща акулы в дожурованной лекарстенной форме, эффективной для лекения отпухолей и
- 25 в дозированной прежарственной срорме, эффективной для лечения отухолей и обладающей защитным эффектом, в котором жидкий экстракт хряща акулы имеет молекулярную массу менее чем 500 кда.
- 6. Набор по п. 5, в котором указанный антинеопластический агент выбирают из группы, состоящей из бусульфана, тиотепа, хлорамбуцила, циклофосфамида,
- эстрамустина фоофага натриевой соли, ифоофанида, мекпоретамина гидрокпорида, мелфалана, кармустина, ломустина, гомустина, карбоплатина, цисплатина, метогрексата натрия, кладубина, меркаптогурина, тиоузнина, цитарабина, фторумдина, гидроком-оевины,
- даунорубицина дохооубицина идрохлорида, апирубицина идрохлорида, дактиномицина, блеомицина идрохлорида, дактиномицина, блеомицина оульсата, милокиницина, митотана, милокантрона идрохлорида, пакитаксела, винобратина оульсата, винорегина оульсата, винорегина оульсата, видерими оульсата, амисакина ульсата, амисакина ульсата, амисакина ульсата, амисакина ульсата, амисакина, —аспаратиназы, дакарбазина, амисакина, —аспаратиназы, дакарбазина,
- амсанулиза (такара на профимера натрия, прокарбазина пидрохлорида, третиноина (полная транс-форма ретиновой кислоты), маримаетата, сурамина, TNF 470 и талидомида.

ပ

(
	Ī	Ī	
ı	١	ċ	١
		1	6
•	ı	ĺ)
(1	ř	1
¢	ï		,
4	ľ	١	
(3	ŗ	١

CDDP (MT/KT)	п/кг) Процент снижения по отношению к контролю			
3	54	60	69	85
2	35	46	69	73
1	19	39	69	65
0	0	23	65	69
	0	31	125	500

Экстракт хряща (мг/кг)

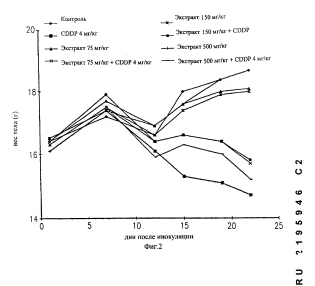
Таблица 2 Количество лейкоцитов (x 10°/л)

			о потпоци	100 (11 10	,,	
Номер	#1	#2	#3	#4	#5	#6
группы			}			
Odpa-	Контроль	AE-X	CDDP	CDDP (4	AE-X	AE-X
ботка		(75-500	(3 мг/кг)	MP/KP)	(75-500	(75-500
		MF/KF)			мг/кг)+	Mr/kr)+
					CDDP (3	CDDP (4
					MT/KF)	MT/KT)
Число	6,1	6,0	3,4	3,3	4,0	4,6
лейкоци-			ŀ			
тов						
N	4	11	8	8	16	16

Суммарные данные по сравнению групп

Таблица 3

Группа сравнения	Величина Р		
гр.1 по отношению ко всем другим	0,0045		
гр.3 по отношению к гр.5 и 2	0,0233		
гр.4 по отношению к гр. 6 и 2	0,0015		



.

ᄝ

95946 C

7 -

RU 2195946 C2

RU 2195946 C2

3+4